

**Europäisches Patentamt European Patent Office** 

Office européen des brevets



EP 1 319 640 A2 (11)

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 18.06.2003 Patentblatt 2003/25

(51) Int Cl.7: **C04B 41/86**, F16D 69/02

(21) Anmeldenummer: 02026979.1

(22) Anmeldetag: 04.12.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE SI SK TR Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO

(30) Priorität: 13.12.2001 DE 10161218

(71) Anmelder: SGL CARBON AG 65203 Wiesbaden (DE)

(72) Erfinder:

· Christ, Martin, Dr.

86517 Wehringen (DE)

 Bauer, Moritz 86153 Augsburg (DE) · Gruber, Udo 86356 Neusäss (DE) · Kienzle, Andreas, Dr.

86672 Thierhaupten (DE)

· Rosenlöcher, Jens 86153 Augsburg (DE)

· Zimmermann-Chopin, Rainer, Dr, 86679 Eligau (DE)

(74) Vertreter: Deckers, Hellmuth, Dr. Patentanwaltskanziei Zounek, Industriepark Kalle-Albert, Rheingaustrasse 190-196 65174 Wiesbaden (DE)

#### (54)Verfahren zum Oxidationsschutz faserverstärkter Verbundwerkstoffe

(57)Verfahren zum Oxidationsschutz faserverstärkter, kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoffe, deren Matrix zumindest in der Randschicht Siliciumcarbid (SiC), sowie Silicium (Si) und/oder Siliciumlegierungen enthält, umfassend die Schritte a) Imprägnieren des Verbundwerkstoffs mit einer wäßrigen, phosphathaltigen Lösung, b) Trocknung, c) Wärmebehandlung bei einer Temperatur, welche wenigstens ausreicht, um die

getrocknete Lösung in nicht lösliche Verbindungen umzuwandeln, die zur Ausbildung eines selbstheilenden Glases geeignet sind, wobei der Verbundwerkstoff vor dem Schritt a), zwischen den Schritten a) und b), während oder nach dem Schritt b) und/oder c) zur Ausbildung von Siliciumoxid (SiO2) oxidierend behandelt wird

#### Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Oxidationsschutz faserverstärkter kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoffe, gemäß dem Oberbegriff von Anspruch

[0002] Bei solchen faserverstärkten kohlenstoffhaltigen Werkstoffen besteht das Problem, daß der Kohlenstoff insbesondere bei Anwendungen unter höherer Temperatur zur Oxidation neigt. Dieses Verhalten ist insbesondere dann von Nachteil, wenn aus dem kohlenstoffhaltigen Werkstoff in einer Hochtemperaturumgebung eingesetzte Formkörper gebildet werden, wie beispielsweise Auskleidungen im Ofenbau, Brennkammern oder Bremsscheiben von Fahrzeugen. Letztere werden beispielsweise aus mit Kohlenstofffasern verstärkten Verbundwerkstoffen mit keramischer Matrix wie C/SiC-Werkstoffe (mit Kohlenstofffasern verstärktes Siliciumcarbid mit Si und/oder C-Phasen) gefertigt. Bei solchen Bremsscheiben konnte bei Betriebstemperaturen von ca. 600 °C bis über 1000 °C in der Vergangenheit unerwünschter Abbrand beobachtet werden.

[0003] Aus dem Stand der Technik sind deshalb Ansätzc zum Schutz der genannten Werkstoffe vor Oxidation bekannt. Beispielsweise beschreibt die EP 0 619 801 B1 ein gattungsgemäßes Verfahren zum Oxidationsschutz faserverstärkter, kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoffe, deren Matrix zumindest in der Randschicht Siliciumcarbid (SiC) enthält. Genauer wird das Ausgangsmaterial durch einen C-SiC-Werkstoff gebildet, der eine aus der Gasphase abgeschiedene reine SiC-Matrix aufweist, in welcher kein freies Si vorhanden ist.

[0004] Das bekannte Verfahren umfasst unter anderem die folgenden Schritte

a) Bildung eines äußeren Belags auf der keramischen Oberfläche des Verbundwerkstoffs durch eine ein Gemisch von Phosphaten und Silicium- und Aluminiumoxid enthaltende Zusammensetzung, b) nach Trocknung Durchführung einer Wärmebehandlung bei einer Temperatur, welche ausreicht, um den äußeren Belag in nicht löslichen Zement umzuwandeln, die zur Ausbildung eines selbstheilendes Glas geeignet sind.

[0005] Der äußere Belag wird durch Aufpinseln oder Aufspritzen der wäßrigen, phosphathaltigen Suspension auf die keramische Oberliäche des Verbundwerkstoffs erzeugt. Die Umwandlung des nach der Wärmebehandlung einen Zement bildenden Belags in ein selbstheilendes Glas erfolgt dann während der Verwendung des Werkstoffs bei einer Betriebstemperatur, welche größer oder gleich der Erweichungstemperatur ist oder durch eine weitere Wärmebehandlung oberhalb der Erweichungstemperatur, wobei unter einem selbstheilendem Glas ein Glas verstanden wird, welches mit der Zeit auftretende Oberflächenrisse und Schädigun-

gen unter höheren Temperaturen und ohne äußere Einflußnahme selbsttätig wieder verschließt.

[0006] Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren der eingangs erwähnten Art derart weiter zu entwickeln, daß ein verbesserter Oxidationsschutz des Verbundwerkstoffs erreicht wird. Hierbei sollte die Herstellung des Werkstoffs in der Weise erfolgen, daß das Verfahren gegenüber der bisherigen Herstellung nicht wesentlich größeren Aufwand in Form von Kosten und Zeit verursacht. Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die kennzeichnenden Merkmale von Anspruch 1 gelöst.

[0007] Gegenüber dem Stand der Technik, bei dem der Oxidationsschutz an einem faserverstärkten, kohlenstoffhaltigen Verbundwerkstoff ausgebildet wird, dessen Matrix lediglich Siliciumcarbid (SiC), aber kein freies Silicium (Si) enthält, findet gemäß der Erfindung der Oxidationsschutz an einem Verbundwerkstoff statt, der zumindest in der Randschicht neben Siliciumcarbid (SiC) auch Silicium (Si) und/oder Siliciumlegierungen beinhaltet. In Verbindung mit der zusätzlichen oxidierenden Behandlung wird bereits aus dem in der Matrix vorhandenen Silicium (Si) oder aus dessen Legierungen Siliciumoxid (SiO2) erzeugt. Die Phosphatierung schließt das in der Matrix vorhandene freie Silicium (Si) oder ein hieraus intermediär gebildetes Siliciumoxid auf und bildet ein Silikatglas mit selbstheilenden Eigenschaften, vorzugsweise Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-SiO<sub>2</sub>-P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Die Gegenwart von Silicium in der Matrix des Verbundwerkstoffs hat demzufolge den Vorteil, daß es bereits während der Herstellung des Verbundwerkstoffs zur Ausbildung der selbstheilenden Glasphase kommt. Dies spielt insbesondere bei aus dem Verbundwerkstoff hergestellten Bremsscheiben von Fahrzeugen eine Rolle, welche bereits vor einem ersten, unter höheren Temperaturen erfolgenden Einsatz oxidativen Belastungen ausgesetzt sind, beispielsweise wenn fabrikneue Fahrzeuge im Freien auf Halde bevorratet werden. Weiterhin beschleunigt und unterstützt die Gegenwart des matrixgebundenen Siliciums im Ausgangswerkstoff die Erzeugung des für den Oxidationsschutz vorteilhaften selbstheilenden Glases. Dies ist insbesondere für den Einsatz des fertigen Produktes von Bedeutung, wo das glasbildende SiO2 aus der Matrix ständig nachgebildet und in das selbstheilende Glas aufgenommen werden kann. Schließlich ergibt sich hierdurch eine bessere Anbindung der Glasphase am Verbundwerkstoff, weil das Silicium bereits in dessen Matrix vorhanden ist und nicht wie beim Stand der Technik nur oberflächlich aufgetragen wird.

[0008] Vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung sind in den Unteransprüchen aufgeführt, wobei die Erfindung neben dem Verfahren auch den hieraus gewonnenen Werkstoff und entsprechend gestaltete Formkörper wie Bremsscheiben, Bremsbeläge oder Kupplungsscheiben zum Gegenstand hat.

[0009] Das Ausgangsmaterial des erfindungsgemäßen Verfahrens bildet demzufolge eine faserverstärkte

35

Verbundkeramik, insbesondere aus der Klasse der C/SiC-Werkstoffe, bei welchen vorzugsweise kohlenstoffbasierte Fasern, insbesondere Kohlenstofffasern oder Graphitfasern, in einer überwiegend aus SiC, Si und/oder Si-Legierungen, und C gebildeten Matrix gebunden sind. Die C/SiC-Verbundkeramiken können auch andere hochtemperaturbeständige Fasern umfassen, die neben Kohlenstoff noch weitere Elemente, wie beispielsweise Si, B, N, O oder Ti enthalten. Im folgenden und in den Ansprüchen sind unter dem Begriff Fasern sowohl einzelne Fasern als auch Faserbündel, die durch Polymere oder deren Pyrolyseprodukte, bevorzugt graphitischer Kohlenstoff, gebunden sein können,

zu verstehen.

[0010] Die Vorgehensweise zur Herstellung von C/ SiC-Werkstoff ist dadurch gekennzeichnet, daß zunächst ein CFC-Werkstoff gebildet wird. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist die Herstellung von kurzfaserbündelverstärktem CFK (Kohlenstofffaserverstärkte Kunststoffe), bestehend aus mit einer carbonisierbaren Substanz und/oder mit Kohlenstoff beschichteten Kohlenstofffasern oder Faserbündeln und Füllstoffen und Bindern, der gegebenenfalls mit einem Kern zur gewünschten Form gepresst und ausgehärtet und hierauf carbonisiert und/oder graphitiert wird, so daß ein CFC- oder C/C- Formkörper als Zwischenprodukt entsteht. Diese Formkörper werden vorzugsweise als Bremsscheibe, Bremsbelag oder Kupplungsscheibe gefertigt und weisen vorzugsweise annähernd die Endabmessungen des Endprodukts auf. Wegen der guten Temperaturbeständigkeit des C/SiC-Werkstoffs ist jedoch jegliche weitere Anwendung denkbar, bei welcher hohe Temperaturen auftreten, beispielsweise als Auskleidungskörper für Öfen und Brennkammern oder als Hitzeschilde. Großflächige Bauteile werden hier üblicherweise mit Langfasern oder Fasermatten verstärkt. [0011] Da das CFC- Zwischenprodukt im Vergleich zur späteren Verbundkeramik noch eine relativ geringe Härte aufweist, werden spanabhebende Bearbeitungsgänge wie beispielsweise das Anbringen von Bohrungen bevorzugt am Zwischenprodukt durchgeführt.

**[0012]** Das Basismaterial ist indessen nicht auf CFC-Werkstoffe beschränkt. Als Fasermaterial können ebenso auch weitere temperaturstabile Keramikfasern, insbesondere auf der Basis von SiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, ZrO<sub>2</sub>, oder SiC, verwendet werden, die mit Kohlenstoff oder Graphit beschichtet wurden.

[0013] Der vorzugsweise verwendete Formkörper aus kohlenstofffaserverstärktem Kohlenstoffwerkstoff wird anschließend endformnah bearbeitet und dann bei Temperaturen um etwa 1600 °C im Vakuum oder unter Inertgas mit einer Siliciumschmelze oder einer Siliciumlegierungsschmelze infiltriert, wodurch zumindest ein Teil des Kohlenstoffs der Matrix und/oder der Fasern in SiC umgewandelt wird. Neben Silicium können als weitere Bestandteile der Schmelze auch die Metalle der Nebengruppen I bis VIII verwendet werden, insbesondere Ti, Cr, Fe, Mo, B und Ni. Durch die Flüssiginfiltra-

tion des CFC-Formkörpers entsteht ein dichter, fester und sehr harter Formkörper aus C/SiC-Werkstoff enthaltend Fasern, im allgemeinen Kohlenstofffasern, mit einer Matrix aus überwiegend SiC, Si und C.

[0014] Alternativ kann die Matrix des Formkörpers ganz oder teilweise durch eine Gasphaseninfiltration (CVD oder CVI) erzeugt werden. Dann weist die Matrix einen relativ hohen SiC-Gehalt auf, typischerweise über 95%. Weiterhin kann die Herstellung der Matrix durch die Pyrolyse von Sihaltigen, präkeramischen Polymeren erfolgen, wie sie zum Beispiel durch die Pyrolyse von Polymeren entstehen, die eines oder mehrere der Elemente Si, B, C, N, P oder Ti enthalten.

[0015] Die Matrix enthält im Gegensatz zu den klassischen Sinterverfahren von SiC oder im Gegensatz zur Gasphaseninfiltration mit reinem SiC noch freies Silicium, das aus nicht umgesetztem Si-Infiltrat resultiert. Werden als Begleitmetalle der Infiltration Fe, Co, Ni, Cu, Cr, Al verwendet, so werden diese Metalle nach der Erstarrung der Restschmelze bevorzugt in der Si-Phase gelöst oder ausgeschieden. In jedem der drei Fälle weist der aus dem jeweiligen Verfahren hervorgehende Formkörper aus Verbundwerkstoff daher eine Verbundkeramik mit in einer Matrix aus SiC, Si und C eingebetteten, kohlenstoffhaltigen Fasern auf.

[0016] Wesentlich ist hierbei, daß der Si-Gehalt der Matrix zumindest in der Randschicht oberhalb 1 Gew.-% liegt. Bevorzugt liegt der Si-Gehalt im Bereich von 1 bis 30 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht des Formkörpers oder bezogen auf das Gewicht seiner mit der SiC-haltigen Matrix durchsetzten Randschicht.

[0017] Der SiC-Gehalt in der Matrix der Verbundkeramik liegt vorzugsweise oberhalb 50 Gew.-%, weiter bevorzugt oberhalb 35 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht des Formkörpers. Je nach Tiefe der Infiltration mit den matrixbildenden Verbindungen kann sich diese Verbundkeramik nur auf eine Randschicht beschränken oder auch durch den gesamten Formkörper erstrecken. Der Gewichtsanteil der Matrix und deren Zusammensetzung können dabei innerhalb des Formkörpers varieren, insbesondere in der Tiefe, wobei der Gewichtsanteil der Matrix an der Oberfläche bevorzugt höher liegt als im inneren des Formkörpers, mitunter auch bei nahezu 100 %.

[0018] Gemäß einer bevorzugten Variante wird der CFC-Werkstoff durch Flüssigsilizierung in C/SiC umgewandelt. Dabei spielt es keine Rolle, ob der CFC-Werkstoff ganz oder nur teilweise mit Silicium oder Siliciumlegierung infiltriert und zu C/SiC umgesetzt wird. Es muss lediglich die Randschicht des Formkörpers zu C/SiC umgesetzt worden sein, die auch zu nahezu 100 % aus der Matrix bestehen kann. Die Erfindung erstreckt sich daher auch auf CFC-Formkörper, bei denen eine Silizierung lediglich im Randbereich durchgeführt wurde, aber der Kern aus CFC bestehen bleibt. Die Dicke der zu C/SiC umgesetzten Randschicht beträgt mindestens 0,2 mm, vorzugsweise mehr als 0,5 mm und besonders bevorzugt mehr als 5 mm.

[0019] Die Flüssigsilizierung von CFC führt nach dem Abkühlen des Werkstoffs von einer Prozesstemperatur von etwa 1500 bis 1900 °C auf Raumtemperatur aufgrund der unterschiedlichen Temperaturausdehnungskoeffizienten von Fasern und Matrix zu einer mit offenen Mikrorissen und Poren durchsetzten Matrix, wobei sich die offenen Risse und Poren bis weit in die Tiefe des aus der C/SiC-Keramik bestehenden Formkörpers erstrecken und sich bevorzugt an den Verstärkungsfasem ausbilden. Dies gilt ebenso für die Verfahren der Gasphaseninfiltration oder der Polymerpyrolyse, da auch hier von hoher Prozesstemperatur auf geringere Temperaturen abgekühlt wird. Dieser Effekt tritt besonders dann auf, wenn die SiC-haltige Randschicht einen höheren Gewichtsanteil der Matrix als das Innere des Werkstoffes hat.

[0020] Diese offenen Risse und Poren bilden Pfade für eindringenden Sauerstoff, so daß insbesondere die in der Matrix gebundenen Kohlenstofffasern, die mit Kohlenstoff beschichteten Fasern, oder der freie Kohlenstoff der Oxidation ausgesetzt sind. Anwendungen des Formkörpers im Hochtemperaturbereich und in korrosiven Medien, wie sie für derartige Werkstoffe üblich sind, verstärken den oxidativen Angriff weiter.

[0021] Zum Ausbilden einer Oxidationsschutzschicht wird der aus C/SiC-Verbundwerkstoff bestehende Formkörper zunächst mit einer wäßrigen, phosphathaltigen Lösung imprägniert, wobei die wässrige Lösung beispielsweise durch eine Aluminiumphosphatlösung gebildet wird, welche vorzugsweise mindestens 15 Masse- % Monoaluminiumphosphat (AI(H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>) enthält.

[0022] Weitere bevorzugte Komponenten der phosphathaltigen Lösung sind Zinksalze, Boroxid, oder Kupfersalze. Diese Bestandteile können im fertigen selbstheilenden Glas durchaus als wesentliche Bestandteile auftreten, wobei sie dann typischerweise als Phosphate oder Oxide im Glas gebunden sind. Die wässrige Lösung kann bis in die Tiefe der offenen Poren und Risse der Matrix eindringen und bildet dort nach Trocknung einen Belag. Anschließend wird eine Wärmebehandlung bei einer Temperatur durchgeführt, welche wenigstens ausreicht, um das kristallwasserhaltige Aluminiumphosphat zu zersetzen und den Belag in nicht lösliche Verbindungen umzuwandeln, die zur Ausbildung eines selbstheilenden Glases geeignet sind.

[0023] Zeitlich vorzugsweise während der Wärmebehandlung des zuvor imprägnierten Formkörpers aus C/SiC- Verbundwerkstoff wird eine oxidierende Behandlung unter gleichen Temperaturbedingungen durchgeführt, welche aus dem in der Matrix vorhandenen Silicium (Si) oder aus dessen Legierungen Siliciumoxid (SiO<sub>2</sub>) erzeugt. Vorzugsweise wird die Wärmebehandlung in oxidierender Atmosphäre und/oder Luft bei einer Temperatur oberhalb 480 °C durchgeführt. Die Dauer der Wärmebehandlung nimmt mit steigender Temperatur ab. Sie liegt für 480 °C bei ca. 4 bis 24h und bei 800 °C bei unter 1h.

[0024] Die Durchführung der Wärmebehandlung an Luft stellt gegenüber der Wärmebehandlung in Schutzgas (beispielsweise N<sub>2</sub>) beim Stand der Technik eine wesentliche Kosteneinsparung dar.

[0025] Anstatt den Formkörper aus Verbundwerkst off während der Wärmebehandlung zu oxidieren, kann dies gemäß einer weiteren Ausführungsform auch bereits vor der Imprägnierung, oder zwischen der Imprägnierung und der Wärmebehandlung beispielsweise durch eine Oxidationsglühung oder eine naß-chemische Behandlung erfolgen. Die naß-chemische Behandlung wird typischerweise durch Oxidationsmittel, wie beispielsweise Perborate, oder Peroxophosphorsäure, bevorzugt in der Phosphatlösung ausgelöst. Ebenso ist es möglich den Verbundwerkstoff anodisch zu oxidieren.

[0026] Auch nach der Wärmebehandlung ist die Oxidation möglich, wobei es dann zweckmäßig ist, die Beschichtung auf eine Temperatur deutlich oberhalb ca. 480 °C zu erwärmen, um das neugebildete SiO<sub>2</sub> mit der aluminiumphosphahaltigen Schicht umzusetzen.

[0027] Entscheidend ist, daß durch die oxidierende Behandlung in der Matrix Silizimoxid erzeugt wird, welches gemeinsam mit einem eventuell verbleibenden Restanteil an freiem Silicium vermittels der Phosphatierung aufgeschlossen wird und ein Silikatglas mit selbstheilenden Eigenschaften bildet, im vorliegenden Fall beispielsweise Al<sub>2</sub>O3-SiO<sub>2</sub>.P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> Die Oxidationsschutzschicht in Form des Glases füllt dann die als Oxidationspfade wirkenden offenen Risse und Poren des Formkörpers vollständig und dicht aus und weist bei Temperaturen oberhalb von ca. oberhalb 500 °C selbstheilende Eigenschaften auf.

[0028] Wie eingangs erwähnt, werden gemäß einer besonders zu bevorzugenden Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens aus dem mit der Oxidationsschutzschicht versehenen C/SiC-Werkstoff Bremsscheiben, Bremsbeläge oder Kupplungsscheiben von Fahrzeugen gefertigt. Im Betrieb können diese Bauteile Temperaturen von über 500 °C erreichen, so daß die selbstheilenden Eigenschaften der gläsernen Oxidationsschutzschicht eintreten.

### Beispiel 1

[0029] Zur Herstellung einer Bremsscheibe mit Oxidationsschutz wurde eine durch Flüssigsilizieren eines CFC-Basiskörpers hergestellte Scheibe, gemäß dem Verfahren nach DE 197 10 105 A1 verwendet.

[0030] Die silizierte Bremsscheibe mit einem Außenradius von 350 mm und innenliegenden Lüftungskanälen wurde getrocknet und entfettet. Hierauf wurde die Scheibe im Unterdruck (absoluter Druck ca. 2 bis 12mbar) mit einer wäßrigen Lösung von Monoaluminiumphosphat (50 Gew.-%) imprägniert. Hierauf wurde die imprägnierte Scheibe an Luft unter Zutritt von Luftsauerstoff bei mehrere Stunden bei 480 °C getrocknet. Zur Messung der Schutzwirkung wurde die Scheibe hierauf bei einer Temperatur von 800 °C im Luftstrom

10

15

20

25

30

45

unter oxidierenden Bedingungen ausgelagert. Beim ersten Hochheizen auf 800 °C wird SiO<sub>2</sub> gebildet und in die Aluminiumphosphatschicht eingelagert.

[0031] Im Vergleich zur ungeschützten Scheibe nimmt der durch die Oxidation verursachte Gewichtsverlust nach einer Auslagerungsdauer von 3h um 90 % ab.

### Beispiel 2:

[0032] Zur Bestimmung der Beständigkeit der Schutzbeschichtung wurden imprägnierte Scheiben wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt. Eine bei 480 °C getrocknete Scheibe, wurde auf 800 °C erhitzt und in Wasser abgeschreckt. Hierauf wurde wie im Beispiel 1 beschrieben bei 800 °C ausgelagert und der Massenverlust durch Abbrand bestimmt. Die Schutzwirkung der Oxidationsschicht ließ durch die Abschreckung im Wasser nicht nach. Weitere Scheiben wurden für 24 Stunden in kochendem Wasser behandelt. Auch hierdurch wurde die Schutzwirkung der Oxidationsschutzschicht nicht verändert, im Gegensatz dazu, wie es bei einer reinen Phosphatglasschicht zu erwarten gewesen wäre.

[0033] Üblicherweise wirkt eine durch Phosphatierung erzeugte Oxidationsschutzschicht nur bis zu Temperaturen von ca. 700 °C, wohingegen sie bei höheren Temperaturen sogar den Abbrand fördert. Demgegenüber konnte bei aus dem erfindungsgemäß hergestellten Verbundwerkstoff gefertigte Bremsscheiben selbst bei Temperaturen von 800 °C kein nennenswerte Oxidationsschädigung beobachtet werden.

### Patentansprüche

- Verfahren zum Oxidationsschutz faserverstärkter, kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoffe, deren Matrix zumindest in der Randschicht Siliciumcarbid (SiC) enthält, beinhaltend folgende Schritte:
  - a) Imprägnieren des Verbundwerkstoffs mit einer wässrigen, phosphathaltigen Lösung, b) nach Trocknung Durchführung einer Wärmebehandlung bei einer Temperatur, welche wenigstens ausreicht, um die getrocknete Lösung in nicht lösliche Verbindungen umzuwandeln, die zur Ausbildung eines selbstheilenden Glases geeignet sind,

dadurch gekennzeichnet, daß der Oxidationsschutz an einem faserverstärkten, kohlenstoffhaltigen Verbundwerkstoff ausgebildet wird, dessen Matrix zumindest in der Randschicht neben Siliciumcarbid (SiC) auch Silicium (Si) und/oder Siliciumlegierungen beinhaltet, und daß der Verbundwerkstoff vor dem Schritt a), zwischen den Schritten a) und b), während oder nach dem Schritt b) zur

Ausbildung von Siliciumoxid (SiO<sub>2</sub>) oxidierend behandelt wird.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Siliciumgehalt der Matrix zumindest in der Randschicht oberhalb 1 Gew.-% und vorzugsweise im Bereich von 1 bis 30 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht des Werkstoffes oder bezogen auf das Gewicht der mit der SiC-haltigen Matrix durchsetzten Randschicht liegt.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die oxidierende Behandlung an Luft stattfindet oder durch eine nass-chemische Behandlung gebildet wird.
- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die naß-chemische Oxidation durch Perborate, Perphosphate und/oder Perphosphorsäure ausgelöst wird.
- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die naß-chemische Oxidation durch eine anodische Oxidation hervorgerufen wird.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wärmebehandlung in oxidierender Atmosphäre und/oder Luft durchgeführt wird.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung eine Aluminiumphosphatlösung beinhaltet.
- 35 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die wäßrige Lösung mindestens 15 Masse- % Monoaluminiumphosphat (Al(H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>) enthält.
- Verfahren nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Lösung lösliche Verbindungen der Elemente Zn, Cu, und/oder B enthält.
  - 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wärmebehandlung und/oder die oxidierende Behandlung bei einer Temperatur oberhalb 480 °C erfolgt.
- 11. Faserverstärkter, kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoff, hergestellt nach einem Verfahren gemäß einem oder mehrerer der vorhergehenden Ansprüche.
- 12. Faserverstärkter, kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoff, dessen Matrix zumindest in der Randschicht Siliciumcarbid (SiC) und in den Poren und/oder an der Oberfläche ein phosphathaltiges Glas aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß die Matrix auch

nicht gebundenes Silicium (Si) und/oder nicht gebundene Siliciumlegierungen enthält.

13. Verbundwerkstoff nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß der Siliciumgehalt der Matrix zumindest in der Randschicht oberhalb 1 Gew.-% und vorzugsweise im Bereich von 1 bis 30 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht des Werkstoffes oder bezogen auf das Gewicht der mit der SiC-haltigen Matrix durchsetzten Randschicht liegt.

14. Verbundwerkstoff nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß das Glas Aluminiumoxid, Siliciumoxid und Phosphoroxid und als Hauptkomponente Zinkoxid und/oder Zinkphosphat und/

oder Boroxid enthält.

15. Faserverstärkter, kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoff, welcher zumindest teilweise mit einer Schicht aus einem Aluminiumoxid-, Siliciumoxid- und Phosphoroxid- haltigen Glas bedeckt ist, welches als Hauptkomponente Zink-oxid und/oder Zinkphosphat und/oder Boroxid enthält.

16. Formkörper, insbesondere Bremsscheibe, Bremsbelag, Kupplungsscheibe für Fahrzeuge, Auskleidungselement für die Auskleidung von Öfen und Brennkammern, oder Hitzeschild, hergestellt aus einem Verbundwerkstoff nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 15.

5

25

30

35

40

45

50

55



# Europäisches Patentamt

European Patent Office
Office européen des brevets



## (11) EP 1 319 640 A3

(12)

## **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(88) Veröffentlichungstag A3: 03.12.2003 Patentblatt 2003/49

(51) Int Cl.7: C04B 41/86, F16D 69/02

(43) Veröffentlichungstag A2:18.06.2003 Patentblatt 2003/25

(21) Anmeldenummer: 02026979.1

(22) Anmeldetag: 04.12.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
IE IT LI LU MC NL PT SE SI SK TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO

(30) Priorität: 13.12.2001 DE 10161218

(71) Anmelder: SGL CARBON AG 65203 Wiesbaden (DE)

(72) Erfinder:

- Bauer, Moritz 86153 Augsburg (DE)
- Christ, Martin, Dr. 86517 Wehringen (DE)

- Gruber, Udo 86356 Neusäss (DE)
- Kienzle, Andreas, Dr. 86672 Thierhaupten (DE)
- Rosenlöcher, Jens 86153 Augsburg (DE)
- Zimmermann-Chopin, Rainer, Dr, 86679 Eligau (DE)
- (74) Vertreter: Deckers, Hellmuth, Dr. Patentanwaltskanzlei Zounek, Industriepark Kalle-Albert, Rheingaustrasse 190-196 65174 Wiesbaden (DE)

### (54) Verfahren zum Oxidationsschutz faserverstärkter Verbundwerkstoffe

(57) Verfahren zum Oxidationsschutz faserverstärkter, kohlenstoffhaltiger Verbundwerkstoffe, deren Matrix zumindest in der Randschicht Siliciumcarbid (SiC), sowie Silicium (Si) und/oder Siliciumlegierungen enthält, umfassend die Schritte a) Imprägnieren des Verbundwerkstoffs mit einer wäßrigen, phosphathaltigen Lösung, b) Trocknung, c) Wärmebehandlung bei einer Temperatur, welche wenigstens ausreicht, um die

getrocknete Lösung in nicht lösliche Verbindungen umzuwandeln, die zur Ausbildung eines selbstheilenden Glases geeignet sind, wobei der Verbundwerkstoff vor dem Schritt a), zwischen den Schritten a) und b), während oder nach dem Schritt b) und/oder c) zur Ausbildung von Siliciumoxid (SiO<sub>2</sub>) oxidierend behandelt wird

Printed by Jouve, 75001 PARIS (FR)



## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 02 02 6979

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMEN	TE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgeblicher	ents mit Angabe, Teile	soweit erforderlich,		trifft pruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)
P,X	WO 02 44106 A (HONE 6. Juni 2002 (2002- * Ansprüche * * Beispiel 2 * * Seite 1, Zeile 9 * Seite 6, Zeile 10	06-06) - Zeile 10	*	1-10	5	C04B41/86 F16D69/02
D,X	US 5 725 955 A (TAW 10. März 1998 (1998		ET AL)	15,	16	
A	* Anspruch 1 * * Beispiel 1 * * Spalte 1, Zeile 9	- Zeile 1	2 *	1,6	-12,	
D,A	DE 197 10 105 A (SG 17. September 1998 * Ansprüche *	L TECHNIK (	ЗМВН)	1,2		•
A	WO 01 60763 A (HONE 23. August 2001 (20 * Ansprüche * * Beispiele *	YWELL INT :	INC)	1,6	-12, 16	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7) C04B F16D
Der vo	rliegende Recherchenbericht wur					
			Oktober 2002 Pos			Profer
X : von ( Y : von ( ande A : tech O : nich	TOWNERN  TEGORIE DER GENANNTEN DOKL besonderer Bedeutung allein betracht besonderer Bedeutung in Verbindung ren Veröffentlichung derselben Kateg nologischer Hintergrund tschriftliche Offenbarung schenliteratur	MENTE et mit einer	E : älteres Paten nach dem Anr D : in der Anrnek L : aus anderen (	zugrunde li tdokument, neldedatum dung angefü Gründen an	egende T das jedoc veröffen ihrtes Dol geführtes	tlicht worden ist Kurnent

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)

### ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 02 6979

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

14-10-2003

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 0244106	A	06-06-2002	US EP WO US	6555173 1332121 0244106 2003143436	A2 A2	29-04-2003 06-08-2003 06-06-2002 31-07-2003
US 5725955	A	10-03-1998	FR CA DE DE EP ES WO JP	2685694 2127243 69205013 69205013 0619801 2078124 9313033 7502249	A1 D1 T2 A1 T3 A1	02-07-1993 08-07-1993 26-10-1995 14-03-1996 19-10-1994 01-12-1995 08-07-1993 09-03-1995
DE 19710105	Α	17-09-1998	DE DE DE EP JP US	19710105 29724573 59805931 0864548 10251065 6030913 6231791	A1 U1 D1 A2 A A B1	17-09-1998 28-02-2002 21-11-2002 16-09-1998 22-09-1998 29-02-2000 15-05-2001
WO 0160763	А	23-08-2001	US EP JP WO	6455159 1255713 2003522715 0160763	A2 T	24-09-2002 13-11-2002 29-07-2003 23-08-2001

**EPO FORM POAS1** 

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang: siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82